

⑲ 日本国特許庁(JP)



◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-53818

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月21日

C 08 G 18/58 59/40 NEK NHX 7602-4 J 8416-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全12頁)

図発明の名称 改良されたエポキシ樹脂用硬化剤マスターパッチ

②特 願 平2-163966

②出 願 平2(1990)6月21日

@発明者 室 差

宗 一

静岡県沼津市東原651-50

@発明者

個代 理

錫全

神奈川県厚木市恩名1196-5

⑦出 願 人 ダブリユー・アール・

蔡

アメリカ合衆国ニユーヨーク州10036 - 7794, ニユーヨー

ク、アベニュー・オブ・ジ・アメリカス 1114

グレース・アンド・カ

外4名

明細書

1. 発明の名称

改良されたエポキシ樹脂用硬化剤マスターバッ

2. 特許請求の範囲

1. アミン化合物とエポキシ化合物から合成される微細球状付加体粒子を液状エポキシ樹脂中に分散してから、付加体100重量部に対して5から100重量部の多官能性イソシアネート化合物で処理して得られるエポキシ樹脂用の硬化剤マスターバッチ。

2. 請求項 1 記載の微細球状アミン化合物/エポキン化合物付加体を液状エポキシ樹脂に分散させ、付加体100重量部に対して 5 から100重量部の多官能性イソンアネート化合物を添加して加熱処理する請求項 1 記載のエポキシ樹脂用硬化剤マスターバッチの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はエポキシ樹脂用の硬化剤マスターバッ

チに関するものである。さらに詳しくは硬化剤マスターバッチとしての貯蔵安定性およびエポキシ 樹脂への配合性に優れていることは勿論のこと、 エポキシ樹脂に配合すると、硬化速度が速くかつ 貯蔵安定性に優れた低粘性の1成分系硬化組成物 を与えるエポキシ樹脂用の硬化剤マスターバッチ に関するものである。

[従来の技術]

エポキシ樹脂硬化体は接着性、機械的性質、熱 的性質、耐薬品性および電気的性質に優れている ことから、塗料、接着剤、電気・電子用絶縁材料 として、幅広く工業的に利用されている。これら の用途に用いられるエポキシ樹脂配合物は大きく、 1 成分系と2 成分系に分けられる。

2成分系はエポキシ樹脂配合物と硬化剤または その配合物からなり、それらは別々に保管される。 必要に応じてユーザーにおいて両者を計量、混合 して使用に供されるが、計量ミスを避けて常に均 質な硬化組成物とすることは実用上困難なことが 多い。エポキシ樹脂と硬化剤との反応は混合と同



時に始まる。エポキシ樹脂硬化組成物の一般的な形態は被状であるが、この形態の組成物についていえば、混合後系の粘度は次第に上昇し、ゲル化を経て硬化にいたる。ゲル化して使用に供し得に供いなるまでの時間と吸化剤の化学相違と配合のではないなどで変に、で使いなどのでは短くなる。硬化速度に主眼をおいた硬化のでは短くなる。硬化速度に主眼をおいた硬化剤を用いれば室温あるいは低温硬化配合も可能と残を用いれば室温あるいは低温硬化配合も可能と残なるが、必然的に可使時間が短くなり、少量を頻なに配合する必要が生ずるなど作数効率の大幅の低下が免れ強い。

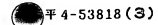
これに対して1成分系は予めエボキシ樹脂と硬化剤が配合されているために、2成分系に付随する問題点はすべて解消される。このような目的に供される硬化剤は潜在性硬化剤と呼ばれる。もっとも単純な1成分系は、高温硬化型の硬化剤、例えばジシアンジアミド、フェノールノボラック、アジピン酸ジヒドラジド、ジアリルメラミン、ジアミノマレオニトリル、8Fューアミン館体、アミ

光照射により活性化される芳香族ジアゾニウム塩化合物、ジアリルヨードニウム塩化合物、トリアリルスルホニウム塩またはセレニウム塩化合物、 破械的圧力または絵で破壊される材料でマイクロ カプセル化された硬化剤などが挙げられる。

 ン塩、変性イミダゾール化合物などの配合で得らられる。これらの高温硬化型硬化剤は硬化速度が退く、室温における反応が退々として進まないため、見掛け上ある程度の期間、室温またはそれ以下の温度での安定な貯蔵が可能で、高温加熱では、での温度での安定な貯蔵にする。これが室温ではエポキン樹脂に溶解しない高温 硬化型 硬化 相談として分散されていると、貯蔵安定性は格段に改良される。これは明らかにエポキシ樹脂との接触面積が極端に小さくなるためである。このような分散型硬化剤もまた一種の潜在性硬化剤といえる。

ただしこのような潜在性硬化剤では十分な貯改 安定性をもつ1成分系硬化組成物の調製は不可能 である。十分に長い貯成安定性をもつ本格的な1 成分系硬化組成物は、そのままの状態では本質的 にエポキシ樹脂と反応せず、刺殺により活性化す る本格的な潜在性硬化剤の配合を必要とする。 無 分解により活性化されるアミンイミド化合物、水 分との接触により活性化されるケチミン化合物、

荆粒子が取り出される。次いでアミン化合物/エ ポキシ化合物付加体粒子は液状エポキシ樹脂に分 **敵され、加熱状態で多官能性ポリイソシアネート** 化合物を添加、反応させることで目的とする潜在 性硬化剤がマスターバッチとして製造される。特 開平1-113480においては、添加された多官能性 イソシアネート化合物はエポキシ樹脂中に分散さ れたアミン化合物/エポキシ化合物付加体粒子上 に吸着され、それがもつ水酸基およびそれが含む 水分と反応してポリウレタンおよびポリユリヤ鼠 合体に変じてカプセル膜を形成することが推定さ れている。この熱溶融性の膜が付加体粒子とエポ キシ樹脂の直接の接触を妨げることにより、潜在 性が付与されることになる。またカプセル腹の弦 合体組成は付加体粒子が含有する水分母に支配さ れ、適当日の水分の存在ではじめて配合される有 機溶剤に対して十分な耐溶媒性をもち、かつ配合 時の機械的混合処理に耐えるカブセル化付加体粒 子の製造が可能になることが明らかにされている。 [発明が解決しようとする課題]





上述した従来的な忍化剤マスターバッチの製造に供されているアミン化合物/エポキン化合物付加体粒子は、形成が破砕状で平均ストークス径が3 μm以上の比较的大きなものである。この粒子形状と比较的大きな粒子サイズに起因して、硬化剤マスターバッチとして次のようなさまざまな好ましくない問題が生ずる。

(破砕状の粒子形状)

球状粒子に比べて粘度上昇に対するお与が大きい。硬化剤マスターバッチについていえば、取り、扱いうる粘度には限界があるから、硬化剤線ののは相対的に低くせざるを得ない。したがって組織でののは相対のに低くせざるを得ない。したがって出版で、サンサを配合してボキン樹脂が配化剤である場合には問題はないが、お野を異にする場合には分散媒エボキン樹脂による硬化対象エボキシ樹脂の希釈が問題とないが、よる硬化対象エボキシ樹脂の希釈が問題とないまして対象にはなるので好なない。また配合に際しても、高い粘度上昇傾向は配合しくなの自由度を低下させることになるので好ました。

は:

微細な球状のアミン化合物/エポキシ化合物付 加体粒子を液状エポキシ樹脂中に分散させ、付加 体粒子100屋畳部に対して5から100屋畳部の多官 能性ポリイソシアネート化合物で処理することに よって、硬化反応性にすぐれた高温度の潜在性硬 化剤マスターバッチを盥造しようとするものであ る。分放系変化組成物においては小さな変化剤粒 子サイズは夏化反応性に2つの利点を提供する。 まず優化剤粒子サイズが小さくなるだけで硬化反 応性が向上する。このことは文献 [Journal of Applied Polyper Science.32,5095 (1986)] によ り明らかにされている。次に著大な界面面積をも つ小粒子サイズのアミン化合物/エポキシ化合物 付加体粒子には、硬化反応性の低下に効果的な多 官能性イソシアネート化合物、総合体層をそれほど 厚くすることなく、大量の多官能性イソシアネー ト化合物による処理が可能となる。この多官能性 イソシアネート化合物盤合体は3級アミンの存在 下においてエポキシ根脂硬化組成物の硬化温度で

(大きな粒子サイズ)

従来の大きなアミン化合物/エボキシ化合物付加体粒子においては、多官能性イソシアネート化合物の添加量が増すにつれて確かに貯蔵安が急速に個下する。この相反する傾向を独立に変化させることは不可能である。このために、多官能性イソシアネート化合物で処理したアミン化合物/エボキシ化合物付加体粒子マスターバッチは、硬化剤として折角優れたさまざまな利点をもちながらも、1成分系硬化組成物においてそれが十分に生かされるにはいたっていない。

[誤題を解決するための手段]

本発明者らは従来の技術による多官能性ポリイソシアネート化合物処理アミン化合物/エポキシ化合物付加体粒子マスターバッチがもつ緑顔を克服し、1成分系エポキシ樹脂硬化組成物の利点が十分に生かせる硬化剤を開発すべく絨電研究を足ねて、本発明をなすにいたった。 すなわち本発明

速やかに多官能性イソシアネート化合物に分解することが文献 [色材協会誌、11、676 (1980)] で明らかにされているが、ここで発生した多官能性イソシアネート化合物がエポキシ樹脂の硬化に大いに寄与する。この2つのはたらきにより、本発明の硬化剤マスターバッチは優れた貯蔵安定性をもちながらも、硬化性に優れた1成分系エポキシ樹脂硬化組成物を可能にする。

具体的な例をもって示せば、比較例と実施例の結果を取り認めた表1と表2の過りである。表1には0.2μοの球状2ーメチルイミグゾール(2 Mz) / ピスフェノールAジグリシジェーテル(BADGE) 付加体粒子を100跫母部のBADGEに対して40跫母部 分喰し、登の異なる多官能性イソシアネート化合物で処理して毀造した硬化剤マスターバッチ、この硬化剤マスターバッチを硬化対象BADGEに付加体を基準にしてその凝度が15%となるように配合した硬化組成物およびそれからの硬化体について、それらの諸性質が示されている。表2には0.52μοの2Hz/BADGE付加体粒子について記されている。



優化組成物の粘度が使用に供しうる範囲内にとど まる安定貯蔵期間は、多官能性イソシアネート化 合物処理母の増加とともに急速に長くなる。一方 硬化性の目安としてのゲルタイムは硬化温度によ ってまったく異なる挙動を示す。110℃以下での ベーキングでは砹化性は多官能性イソシアネート 化合物処理型の増加とともに急速に低下するが、 120℃以上でのペーキングにおいては反対に、多 官能性イソシアネート化合物処理量の増加ととも に、配化性は処理量の少ないところでは多少低下 の傾向も見られるが、それを越えると次第に向上 する。0.52μmの付加体粒子でも同様の傾向が関 察されるが、低い多官能性イソシアネート化合物 処理母領域の硬化剤マスターバッチからの硬化組 成物について、120℃以上でのベーキングにおけ る硬化速度の低下は見られなくなる。このように 120℃以上でのベーキングにおける硬化反応の促 進は多官能性イソシアネート化合物処理量が増え るとともに頭著になるが、この効果は小粒子サイ ズの付加体粒子でのみ享受可能である。粒子サイ

熱分解で発生した多官能性イソシアネート化合物が容易にエポキシ樹脂と接触できなくなるのであろう。本発明においては、球状粒子の粒子径は、0.05~3 μα、好ましくは0.1~1.0 μαの範囲が適している。
以下本発明についてさらに詳しく説明する。まず本発明においてキーとなる球状微細アミン化合

ズが大きくなるとカプセル限層が厚くなりすぎて、

る優れた相容性、違い硬化性および添加効果(少ない添加①での高い硬化反応性)である。ただしここでいう融点とは、過常の融点測定法における 溶酸開始過度と定様する。

この目的に供されるアミン化合物としてはすべ ての私類が対象たりうるが、それに組み合わせる エポキシ化合物の粒類による制約を受ける。なぜ ならば本発明においては、貸合を避けて付加反応 にとどめねばならないからである。1官能性エポ キシ化合物に対してはすべての程額のアミン化合 物を組み合わせることが可能であるが、多官能性 エポキシ化合物に組み合わせうるのはエポキシ基 との反応に寄与する活性水朶を1個しかもたない アミン化合物だけとなる。いずれの場合において も活性水梁をもたないる級アミノ基が含まれるこ とは一向に差し支えない。むしろ付加体の優化反 応に寄与するアミノ基温度を高める、すなわち砭 化剤としての添加効果を高めるうえにおいてその 在在は好ましい。後で述べるようにエポキシ化会 物としては2官能性のピスフェノールAジグリシ

ジルエーテルがもっとも一般的であるが、この化 合物を例にとって、それに組合せるのに遊したア ミン化合物の例を挙げれば、2ーメチルイミダゾ ールや2、4ージメチルイミダゾールを代変とす るイミダゾール化合物およびそのカルボン酸塩、 N-メチルピペラジンやN-ヒドロキシエチルピ ペラジンを代衷とするピペラジン化合物、アナバ シンを代妻とするアナバシン化合物、3.5-ジ メチルピラゾールを代衷とするピラゾール化合物、 テトラメチルグアニジンやプリンを代変とするブ リン化合物、ピラゾールを代表とするピラゾール 化合物、1、2、4ートリアゾールを代毀とする トリアゾール化合物などである。もう一方の原料 であるエポキシ化合物としてもすべての粒類が対 **象たりうる。例を挙げれば1官能性化合物として** はn-プチルグリシジルエーテル、スチレンオキ シド、フェニルグリシジルエーテル、2官能性化 合物としてはピスフェノールAジグリシジルエー テル、ピスフェノールドジグリシジルエーテル、 ピスフェノールSジグリシジルエーテル、フタル

平 4-53818(5)

酸ジグリシジルイステル、3官能性化合物としてシジルエステル、3官能性化合物としりグリンジルイソシアヌレート、化合物としていた。4官能性化アミノフェノール、4官能性化アミン、チラグリシジルメタキンにはクレゾールがある。サックポリグリシジルエーテルなどがによっかがある。ではカウンジルと合物にしていたな好になからないである。すなわちではすべての超額のよりにはないのは1官能性のエポキシ化合物に組み合ってある。のは1官能性のエポキシ化合物だけである。

エポキシ化合物は、生成する付加体の融点と溶 融状態での(硬化対象であるエポキシ樹脂に対す る)相溶性を考度して選ばれる。硬化対象となる エポキシ樹脂としては圧倒的なほがピスフェノー ルムジグリシジルエーテルで占められているから、

原料としてのアミン化合物とエポキシ化合物を 溶解するが、その付加生成体は溶解せず粒子とし て沈殿させる溶媒の選択は食要である。一般的に いって物質はその枢性が近似した溶媒に溶解する。 溶媒の極性の高さは溶解度パラメーター(単位: (cal./cd)!/*) で変わされるが、この表示方法 にしたがって一般的な溶解節囲を示せば、エポキ シ化合物:8~11、アミン化合物:8以上、アミ ン化合物/エポキシ化合物付加体:11~16となる。 したがって目的とする本発明の沈賢反応を実施す るためには、溶解度パラメーターが8~11の溶媒 が過当である。本発明の実施に用いられる溶媒の 例を挙げれば、メチルイソプチルケトン、メチル イソプロピルケトン、メチルエチルケトン、アセ トン、酢酸、n-ブチルアセテート、イソブチル アセテート、エチルアセテート、メチルアセテー ト、テトラヒドロフラン、1.4-ジオキサン、 セロソルプ、エチレングリコールモノメチルエー テル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、 アニソール、トルエン、ヮーキシレン、ベンゼン、 付加体原料としてのエデキシ化合物としては、それに対する相溶性に優れかつコスト的にも有利なこの化合物が一般的に用いられうる。エボキシ化合物において、エボキシ基の湿度はエボキシ当型で表わされる。エボキシ当型が低くなるほどエボキシ基温度が高くなるが、付加体の3級アミノ基温度を可及的に低下させないために、高いエボキシ基温度が望ましい。

アミン化合物/エボキン化合物付加体の融点は、アミン化合物とエボキン樹脂の化学构造、ならびに付加の方式、付加体の和造およびアミン化合物に対するエボキシ樹脂の付加比率によって決定される。それらの適切な選択により、目的に応じて低融点から高融点の付加体を合成することがでなる。融点が高くなるに反応開始温度が高くなる。したがって硬化性からみれば融点は低いにことにないが、取り扱い性、とくに互鳴における取り扱いを考慮すると、優低50℃の融点を必要とする。

分散安定剤は沈殿反応において折出する付加体 粒子を安定に溶媒中に分散する。それが存在しな いと、生成した付加体粒子が反応中に凝固して、 目的とする球状粒子が得られなくなる。この目的 に供される分散安定剤としては、生成した付加体 と有機溶媒の両方に対してともに高い観和性をも つ両観媒性の高分子化合物が過する。化学構造的

開平4-53818(6)

にはグラフト共量合成、プロック共量合体、ラン ダム共竄合体およびその他の鼠合体のいずれもが 資格用件をそなえている。グラフト共量合体の例 を挙げれば:スチレンをグラフト共竄合したメチ ルメタクリレート/メタクリル酸共复合体、メチ ルメタクリレート/2-ヒドロキシエチルメタク リレート共竄合体、ポリ2ーヒドロキシメタクリ レート、ポリ2、 3ージヒドロキシプロピルメタ クリレート、ポリアクリルアミドー2-メチルプ ロパンスルホン酸、ポリピニルアルコール、ポリ 酢酸ピニル、ボリメタクリル酸、ボリアクリルア ミド、ポリエチレンオキシドおよびポリ4~ピニ ルーエチルピリジウムプロミド、メチルメタクリ レートをグラフト共竄合したメチルメタクリレー ト/メタクリル酸共竄合体、グリシジルメタクリ レート/スチレン共竄合体およびメチルメタクリ レート/フルオロアルキルアクリレート共反合体、 メタクリル酸をグラフト共重合したポリプタジェ ンおよびメチルメタクリレートノグリシジルメタ クリレート共重合体、Nーメチロールアクリルア

ミドをグラフト共立古したポリメチルメタクリレ ートおよび2ーヒドロキシエチルメタクリレート 共反合体、12-ヒドロキシステアリン酸をグラフ ト共鼠合したポリメチルメタクリレート、エチル アクリレート/メタクリル酸鼠合体、メチルアク リレート/メタクリル酸共鼠合体およびスチレン /メタクリル酸共竄合体、2-ヒドロキシエチル メタクリレートをグラフト共竄合したポリメチル メタクリレートならびにエチレンオキシドをグラ フト共竄合したポリ塩化ビニルなどがある。プロ ック共政合体の例を挙げれば:ポリラウリルメタ クリレート/ポリメタクリル酸ブロック共図合体、 ポリスチレン/ポリメタクリル酸ブロック共反合 体、ポリエチレンキシド/ポリスチレン/ポリエ チレンオキシドブロック共竄合体およびポリ12-ヒドロキシステアリン酪 ノポリエチレングリコー ル/ポリ12-ヒドロキシステアリン酸などがある。 またランダム共気合体の例を挙げれば:酢酸ビニ ル/ピニルアルコール共复合体、酢酸ピニル/N - ピニルピロリドン共竄合体、N-ピニルピロリ

ドン/メチルメタクリレートなどがある。またその他の電合体の例としてはカチオン化したアミン変性ポリエステルなどが挙げられる。分散安定剤の分子型が高くなるほど安定化効果は増大するが、限度をこえて分子型を高くすると、反対に群築効果が次第に強くなるので逆効果となる。したがって本発明の目的に叶う分散安定剤の分子型としては1.000から200,000、好ましくは2.000から100,000の範囲が適する。分散安定剤としては上述のように多種類のものが存在するが、その効果は当然アミン化合物/エポキシ化合物の化学構造によって異なる。実用的には試行錯誤的な選択を必要とする。

選ばれた溶媒に選ばれたアミン化合物とエポキシ化合物を溶解し、さらに選ばれた分散安定剤を溶解して、複雑しながら加熱すると、当初逸明であった溶液は付加体の生成に伴って不逸明になる。反応の進行に伴って糸の不逸明度はしだいに増し、分散液特有の白濁状を呈するようになる。 適当なところで冷却すると、反応は停止する。 得られた

アミン化合物/エポキシ化合物付加体粒子分散液 から粒子だけを逾別し、断しい溶媒で粒子に付着 した未反応原料を洗い落して乾燥すれば、目的と する球状の配化剤粒子が得られる。付加体粒子の サイズは原料の粒類、反応条件および分散安定剤 の種類と添加量によって決定される。これらの因 子のうち決定的なのは分攷安定剤の粒類である。 次に大きな影響を及ぼすのは反応条件であり、一 般的にいって原料温度、分散安定剤温度、反応温 度および反応率が低くなるほど、また撹拌速度が 遠くなるほど生成する粒子は、小さくなる。 本発 明の目的に供される粒子としては直径0.05~3 μ ロ、 好ましくは0.1~1.0μοの節囲が遊する。この節 囲以下ではポリイソシアネート処理において優化 剤マスターバッチの粘度があまりも高くなりすぎ て、付加体粒子の分散温度をかなり低い水準に設 定しなければならなくなる。そうすると付加体粒 子の混度が低くなりすぎて実用上硬化剤マスター バッチとしての意味が失われる。また規定された **範囲を越えて粒子サイズが大きくなると、大量の**

||平4-53818(ア)

多官能性ポリイソンプト化合物で処理しても、 礎化反応の促進効果が観察されなくなる。ここで 規定された随囲の微細粒子は、さきに述べた沈殿 反応を支配する因子をそれぞれ適切な水阜に設定 することによって製造される。

応で生成する多官能性イソシアネート化合物などである。このうちから選ばれた1種または2 稻以上が組み合わせて使用に供される。付加体粒子に対する添加費は、付加体100歳母部に対して5~100歳母部、好ましくは10~50歳母部の範囲である。この範囲以下では十分な貯蔵安定性は得られず、この範囲を越えると処理中における粘度が製造困路な水埠にまで到迎する。

とである。高耐熱性配合の場合にはこの目的に叶った分散媒エポキシ樹脂が、低金属腐食性配合においては分解性塩素含有率の低い分散媒エポキシ樹脂が選ばれるべきである。

忍化剤マスターパッチは、液状エポキシ樹脂に 分散した付加体粒子を多官能性イソシアネート化 合物で処理することによって製造される。この目 的に供される多官能性イソシアネート化合物とし ては、トルエンジイソシアネート、メチレンジフ ェニルジイソシアネートの1核体および多核体、 永添メチレンジフェニルジイソシアネート、1, 5-ナフタレンジイソシアネート、イソホロンジ イソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネー ト、キシリレンジイソシアネート、水添キシリレ ンジイソシアネート、テトラメチルキシレンジィ ソシアネート、1、3、6-ヘキサメチレントリ イソシアネート、リジンジィソシアネート、トリ フェニルメタントリイソシアネート、トリス (イ ソシアネートフェニル) チオホスフェート、なら びにそれらと他の活性水桑含有化合物との付加反

粒子と反応させて硬化剤マスターパッチが塑造さ れる。多官能性イソシアネート化合物添加終了後 加熱、撹拌を続け、できるだけその湿度を低下さ せることが望ましいが、実用的にはかならずしも 完全な消失は必要としない。この多官能性イソシ アネート処理により付加体粒子の界面には、図1 と2の透過電子顕微鏡写真の比較から明らかなよ うに、特開平1-113480に述べられているカプセ ル膜の形成が認められる。ここで提訳されたカプ セル化粒子は粒子径2.5μαの2ーメチルイミダゾ ール/BADGE付加体粒子を付加体に対して20%の ポリメチレンジフェニルジイソシアネートで処理 したものである。撮影試料は付加体粒子およびカ プセル化付加体粒子マスターバッチをBADGE/ポ リアミドボリアミン硬化組成物に配合し、それを 50℃で48時間加熱硬化してから、ミクロトームで **苅片状にスライスした後オスミウム酸で染色して** 作成されている。以下実施例によりさらに詳細に 説明する。

比较例1

閉平 4-53818(8)

温度計、型流冷却器およびガラス製半月型提件 装缸をそなえた内容費5,000alの丸底三つ口フラ スコに、3.400gのメチルイソプチルケトン(M18K) を仕込み、これに115gの2-メチルイミダゾール (2Hz) (1.39当日) を加え、温度を50℃に上げ て完全に溶解した。次いで分攷安定剤としてメチ ルメタクリレートをグラフト共竄合メチルメクク リレート/メタクリル酸共竄合体分散安定剤の25 %メチルエチルケトン/酢酸プチル溶液(東亜合 成株式会社製、GC-10) 146gを加えてから、エポ キシ当日186のピスフェノールAジグリシジルエ ーテル(BADGE)(油化シェル株式会社製、エビ コート828) の50% MIBK溶液500g (1.34当量) を 加えた。付加体原料温度:8.8%、全原料温度: 9.7%、付加体原料に対する分散安定剤の添加量 :10.0%。内容物を400rpmの速度で提择しながら、 50℃で24時間反応させた。当初逸明な反応系は次 第に脅味がかった半送明状を呈するようになるが、 反応終期においては乳白色不透明状に変化した。

所定時間の反応の後室温に冷却し、一昼夜放置

に配合して硬化組成物とした。さらにこの硬化組成物を100℃で1時間次いで150℃で3時間加熱硬化して硬化体を作成し、そのガラス医移温度(Tg)、引張り特性および吸水率を別定した。阅定方法は以下の辺りである。Tg: 示差熱分析計による阅定、引張り特性: JIS K7113に基づく阅定、吸水率:直径39cm、厚さ4cmの試料を100℃の水に6時間设定した後、その昼日均加率を阅定。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の諸性質を表1に実施例1~6と対比して示す。

比較例1で述べた装証の丸底三つロフラスコに、3,240gのMIBKを仕込み、これに115gの2Mzを加え、温度を50でに上げて完全に溶解した。次いでGC-10 219gを加えてから、エピコート828の50%MIBK溶液500gを加えた。付加体原料温度:9.0%、全原料温度:10.3%、付加体原料に対する分散安定期の添加量:15.0%。内容物を400rpaの速度で提牌しなから、50でで24時間反応させ、比較例1と同様にして平均粒子径は0.52μαの球状付加体粒

して生成した粒子を沈殿させた。上澄液を傾斜法で除去してから、粒子を遊過分離し、MIBKで十分に洗浄した。さらに40℃で24時間真空乾燥して、81gの白色付加体粒子を得た。粒子径は反応終了直後のMIBK分散液について、大塚電子製のレーザー粒子径解析装冠、LPA3000/3100で測定した。平均粒子径は0.21μοであった。電子顕微鏡での健桑によれば、この沈殿反応法で製造された2Hz/エピコート828付加体粒子の形状は球状であった。また赤外分光光度計による分析では、製造に使用した分散安定剤の一部が付加体粒子に固定されていることが知られた。

こうして製造された球状付加体粒子をエポキシ当型173のほとんど水酸基を含まないBADGE(ダウケミカル社製DER332)100量量部に対して40度量部(40phr)の割合で加え、3本ロールミルを過して完全に分散させて変化剤マスターパッチとした。次いでこの変化剤マスターパッチをエポキシ当量186のBADGE(油化シェル株式会社製、エピコート828)に付加体粒子の温度が15%となるよう

子を107g得た。次いで比較例1と同様にして、配 化剤マスターバッチ、配化組成物および配化体を 作成して、それらの搭性質を測定した。結果を要 2に変施例7~9と対比して示す。

実施例1

比较例1で製造された2-Mz/エピコート828 付加体粒子120gを飽和湿度下に48時間放置して、 付加体に対して5.2%の水分を吸収させた。この 調混付加体粒子を300gのDER332に加え、簡単に粗 級してから3本ロールミルを通して完全に分散し た。分散液の30でにおける粘度は29,100cpsであった。分散液の30でにおける粘度は29,100cpsであった。分散液350gを加熱可能な撹拌装配付き反応 器に移し、撹拌しながら60でに加熱した。この温度を保ちながら、約1時間にわたって10gのポリMDI(日本ポリウレタン工業株式会社製MR-100)を添加し、同温度を保ちながら2時間加熱してから冷却して、硬化剤マスターバッチを調製した。 島津製作所製FTIR分析計を用いての測定によれば、1.8%のポリMDIが未反応のままに残されていた。この硬化剤マスターバッチの30でにおける粘度は 59.500cpsであった。上饺例1と同様にしてエピコート828に対して付加体基準で15%となるようにこのマスターバッチを配合して硬化組成物とし、その一部から比饺例1で述べた硬化物性測定用の試料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の諸性質を表1に比饺例および他の実施例と対比して示す。

実施例 2

実施例1とまったく同様にして調製した 2 Hz/ エピコート828付加体粒子分散液350gを加熱可能 な視控装配付き反応器に移し、損搾しながら60℃ に加熱した。次いでこの温度を保ちながら約1時 間にわたって20gのポリHDIを添加し、同温度を保 ちながら 2 時間加熱してから冷却し、硬化剤マス ターバッチとした。この中には2.3%の未反応ポ リHDIが含まれていた。この硬化剤マスターバッチの30℃における粘度は112、000cpsであった。次 いで実施例1と同様にして硬化組成物、比較例1 で述べた方法により硬化体試料を作成した。硬化 剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の諸

な損拌装配付き反応器に移し、撹拌しながら60℃に加除した。次いでこの温度を保ちながら約1時間にわたって40gのポリHDIを添加し、同温度を保ちながら3時間加熱してから冷却し、変化剤マスターバッチとした。こので化剤マスターバッチの30℃における粘度は305,000cpsであった。次いで実施例1と同様にして役化組成物、比较例1で述べた方法により硬化体試料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の锗性質を表1に比較例および他の実施例と対比して示す。

宴施例5

実施例 1 とまったく同様にして調製した 2 Hz/ エピコート828付加体粒子分散液350gを加熱可能 な撹拌装配付き反応器に移し、撹拌しながら60℃ に加熱した。次いでこの温度を保ちながら約 2 時間にわたって50gのポリHD1を添加し、同温度を保 ちながら 4 時間加熱してから冷却し、硬化剤マス ターバッチとした。この中には2.8%の未反応ポ 性質を表〕に比較例および他の実施例と対比して まま

実施例3

実施例1とまったく同枠にして調製した2Hz/エピコート828付加体粒子分散液350gを加熱可能な損拌装缸付き反応器に移し、撹拌しながら60℃に加熱した。次いでこの温度を保ちながら約1時間にわたって30gのポリHDIを添加し、同温度を保ちながら3時間加熱してから冷却し、硬化剤マスターバッチとした。この中には1.7%の未反応ポリHDIが含まれていた。この硬化剤マスターバッチの30℃における粘度は194.000cpsであった。次いで実施例1と同様にして硬化組成物、比较例1で述べた方法により硬化体は料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の锗性質を表1に比較例および他の実施例と対比して示す。

実施例 4

実施例1とまったく同様にして調製した2 Mz/ エピコート828付加体粒子分散液350gを加熱可能

リ NDI か含まれていた。この夜化剤マスターバッチの30℃における粘度は450,000cpsであった。次いで実施例1と同様にして夜化組成物、比較例1で述べた方法により夜化体試料を作成した。 夜化剤マスターバッチ、 夜化組成物および硬化体の諸性質を表1に比較例および他の実施例と対比して示す。

実施例 6

実施例1とまったく同様にして調製した2 Hz/ エピコート828付加体粒子分散液350gを加熱可能な損拌装型付き反応器に移し、撹拌しながら60℃に加熱した。次いでこの温度を保ちながら約2時間にわたって100gのボリMDIを添加し、同温度を保ちながら4時間加熱してから冷却し、硬化剤マスターバッチとした。この中には2.9%の未反応ボリMDIが合まれていた。他の実施例も同様であるが、とくに本実施例については硬化体粒子と同度員のボリMDIがほとんど消費され尽くされるというのは強くべきことである。ボリMDIが付加体の水酸基とのみ反応すると考えるとこのように大

蘭平 4-53818 (90)

①のボリNDIの消費はとうてい不可能である。粒子中の水および粒子に固定された分散安定剤のカルボキシル基との反応による消費が加わってはじめて、納得できる消費水準となる。この硬化剤マスターバッチの30でにおける粘度は1.400,000cpsであった。次いで変施例1と同様にして硬化組成物、比較例1で述べた方法により硬化体試料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の諸性質を裏1に比較例および他の実施例と対比して示す。

褒1において硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の性質はポリHDIの添加性とともに変化する。まず硬化剤マスターバッチの性質であるが、ポリHDI添加量の増大とともに粘度が上昇し、その貯蔵安定性は急速に長くなる。貯蔵安定性の点からはポリHDIの添加量が多いことが望ましいが、製造の点からすれば100phrが限度であり、これよりも添加量が高くなると製造はきわめて困難となる。ポリHDIの添加量増大に起因する・粘度の上昇についてはいろいろな原因が考えられ

変化する。まず耐熱性の目安としての『&であるが、この温度はポリNDI添加量の増加に伴ってわずかではあるが低下する。引張り強さもポリNDI添加量の増加に伴って低下するが、伸びは反対に上昇して、硬化体はしだいに発切になる傾向がうかがわれる。耐水性の目安としての吸水率にはポリNDI添加量の増加に伴うとくに顕著な変化は見られない。

実施例7

2 Mz/エピコート828付加体粒子として比較例 2 で製造されたものを用いた以外は実施例1とまったく同様にして調製した付加体粒子分放液を調 製した。30 C におけるその粘度は17,700 cps であった。その350gを加熱可能な複粋装置付き反応器 に移し、規律しながら60 C に加熱した。次いでこの温度を保ちながら約1時間にわたって10gのポリ NDIを添加し、同温度を保ちながら2時間加熱 してから冷却し、硬化剤マスターバッチとした。 この硬化剤マスターバッチの30 C における粘度は るが、最たるものは分散質温度の上昇であろう。 これに分散媒中に含まれる水分によるボリ nDIの 遠合に、さらに他の一部は分散媒エポキシ樹脂が 含む微量の水酸基との反応によるエポキシ樹脂の 分子量の増大ならびに付加体によるエポキシ樹脂 の遠合による粕度上昇の硬化が加わっているので あろう。

で化組成物の貯蔵安定性も硬化剤マスターバッチのそれと同様にポリHDI添加量の増大とともに急速に改替される。ところが硬化速度の目安としてのゲル化時間の挙動は硬化温度で極端に異なる。120℃以上での硬化ではポリHDI10%前後までごくわずかではあるがゲル化時間に上昇の傾向が見られるが、これをこえて添加量が多くなると、ゲル化時間は添加量の増大に供ってしたいに低下する。これに対して110℃以下の硬化反応では、ゲル化時間は貯蔵安定性の向上とともに長くなる。すなわち硬化反応性は低下する。

砭化体の性質もポリMDI添加量の増加に伴って

37.000cpsであった。次いで実施例1と同様にして硬化組成物、比較例1で述べた方法により硬化体は料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の諸性質を衰2に比較例2および他の実施例と対比して示す。

实施例8

実施例1とまったく同様にして調製した付加体 粒子分散液350gを加熱可能な撹拌装置付き反応器 に移し、撹拌しながら60℃に加熱した。次いでこ の温度を保ちながら約1時間にわたって20gのポ りMDIを添加し、同温度を保ちながら2時間加熱 してから冷却し、優化剤マスターバッチとした。 この中には2.8%の未反応ポリMDIが含まれていた。 この硬化剤マスターバッチの30℃における粘度は 72,000cpsであった。次いで実施例1と同様にし で硬化組成物、比較例1で述べた方法により硬化 体試料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化 組成物および硬化体の諸性質を衰2に比較例2お よび他の実施例と対比して示す。

实施例 9

実施例1とまった〈同様にして調製した付加体粒子分散被350gを加熱可能な提择装置付き反応器に移し、提择しながら60でに加熱した。次いでこの温度を保ちながら約1時間にわたって30gのポリMDIを添加し、同温度を保ちながら3時間加熱してから冷却し、硬化剤マスターバッチとした。この中には1.9%の未反応ポリMDIが含まれていた。この硬化剤マスターバッチの30でにおける粘度は132,000cpsであった。次いで実施例1と同様にして硬化組成物、比較例1で述べた方法により硬化体試料を作成した。硬化剤マスターバッチ、硬化組成物および硬化体の特性質を変2に比較例2および他の実施例と対比して示す。

要1と2の比較において、付加体粒子のサイズの影響が明らかになる。粒子が大きくなっしも、ボリNDI処理の効果には基本的な違いは見られないが、細目においては多少異なる。粘度は低くなり、同じ母のボリNDIで処理してもその潜在化効果は大きくなる。一方硬化体の物性にはあまり大きな違いは見られない。

した。この中には2.7%の未反応ポリNDIが含まれていた。この硬化剤マスターバッチの30℃における粘度は43.000cpsであった。次いで実施例1と同様にして硬化組成物、比吸例1で述べた方法により硬化体試料を作成した。その諸性質は以下の通りであった。

[優化剤マスターバッチ]

30℃における粘度:43,000cps、50℃における 安定貯蔵期間:22日間

[硬化组成物]

30℃における粘度:12.100cps、50℃における 安定貯成期間:35日間、120℃におけるケル化時 間と:88秒。

[収化体の性質]

Tg: 138℃、引張り強さ: 586kg/cd、伸び: 10%、沿路水 6 時間投浪後の吸水率: 1.1%。

実施例10

比较例1で述べた反応装証に、2,750gのHIBKを 仕込み、これに195gのNーメチルピペラジン(NAPz) (1.94当日)を加え、温度を60℃に上げて完全に 溶解した。次いで分散安定剤として、メチルメタ クリレートをグラフト共竄合したメチルメタクリ レート/メタクリル酸共反合体の30%HIBK溶液 (東亜合成株式会社GC-10H) を425gを加えてか ら、エピコート828の50%MJBK溶液700g (1.88当 豆)を加えた。これを400rppの根幹下、60℃で14 時間反応させ、比較例1で述べた手順で粒子径 0.55 μaの球状付加体174gを得た。こうして得ら れた付加体粒子を調温して5.4%の水分を含ませ てから、実施例1とまったく同じ条件でDER 332 に分散した。分散液の30℃における粘度は16.800 cpsであった。その350gを加熱可能な撹拌装置付 き反応器に移し、撹拌しながら60℃に加熱した。 次いでこの温度を保ちながら約1時間にわたって 15gのポリHDIを添加し、同温度を保ちながら2時 間加熱してから冷却し、硬化剤マスターバッチと

H	性質		比似	比较例			实路例							
			1	1	i	2		3		5		,	6	
	スターバ													
	付加体の		ž.											
	(u u)		0.21	0.2	21	0.	21	0.	2 1	0.	21	0.2	1 (.21
	MR-300													
	(%/付)													
	粘度(ps.	30℃)	291	595	.1.1	20	1	940	3	. 050	4.	500	14.0	00
安	定貯蔵期	間(日)											
	50℃		1以内											54
	30℃		5	32		61		78		120		260	3	60以
	化组成物													
	付加件设	度(%)	15	15		15		15		15		15		15
	粘度(ps.	30 C)	115	136	1	67		210		265		351	1.0	70
	ゲル化時	間(秒)											
	100 ℃		186	467	5	38		656		818		869	9.1	00
	110 ℃		121	148	1	60		184		249		398	4.6	00
	120 ℃		65	67		61		50		45		44		15
	140 ℃		30	33		31		30		24		17		5
	安定阶段													٠
	50 °C		1以内	11		26		29		4 B		57	1	05
	30 ℃		10	118	1	80		230		300	36	50以_	£ 36	0以上
Z.	化件													
	Te(C)		148	149	1	47		145		143		141	1	36
	引張り特													
			622					593		5B4		582		23
	伸び()		6	5		8		7		9		13		16
	吸水率(2	、 路田	ž .											

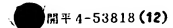
0.9 0.8

1.0 1.1

0.7 0.9

ع 1

水6時間澄泊)





提性質	比較例 2	7	実施例	9	
マスターバッチ					
付加体の粒子径					
(µm)	0.52	0.52	0.52	0.5	
MR-300添加量					
(%/付加体)	0	10	20	30	
粘度(ps,30℃)	177	370	720	1.320.	
安定貯蔵期間(日)					
50 ℃	1以内	18	35	44	
30 ℃	15	142	161	230	
硬化组成物					
付加体温度(2)	15	15	15	15	
粘度(ps,30℃)	108	113	142	173	
ゲル化時間(秒)					
100 ℃	192	472	561	726	
110 °C	132	155	169	225	
120 °C	68	65	63	51	
140 °C	30	29	29	28	
安定貯蔵期間(日)					
50 ℃	1以内	13	31	42	
30 °C	22	189	232	320	
更化体	<u>.</u>				
1g('C)	147	148	145	143	
引張り特性	*				
残さ(kg/cm²)	618	613	590	586	
伸び(*)	5	4	6	7	
吸収率(2、沸股水	-	7	•	•	
6時間邊禮)	0.8	1.0	0.1	0.9	

野:車両組立用接着剤、光学機械組立用接着剤、電子・電気機器組立用接着剤など、塗料分野:粉体塗料、焼付け塗料など、電子分野:プリント配線基板ガラスクロス含浸材、ICチップ針止材、運電性塗料、ソルダーレジスト、タイポンディング用接着剤、プリント基板接着剤、導電性接着剤など、電気分野:電気絶縁材料、コイル含浸材、バッテリーケース接着剤、テープヘッド接着剤など。4. 図面の簡単な説明

図1は非カプセル化2ーメチルイミダゾール/ビスフェノールジクリジジルエーテル付加体粒子の構造を示す電子顕微鏡写真であり、図2はカプセル化2ーメチルイミダゾール/ビスフェノールジクリジジルエーテル付加体粒子断面の構造を示す透過電子顕微鏡写真である。ここで、本来球状の粒子が楕円状になっているのはミクロトームによる切断時の変形のためである。

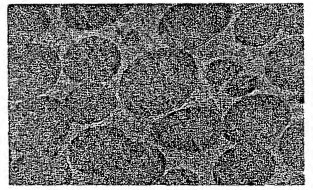
代理人 弁理士 褐 沒 恭 三 [2] (外 4 名)

(発明の効果)

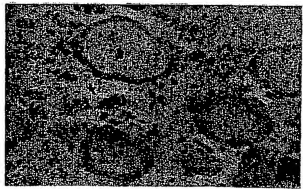
沈殿反応で製造される微細球状アミン化合物/ ェポキシ化合物付加体粒子をほとんど水酸基を含 まないエポキシ樹脂中に分散させ、付加体粒子に 対して10から100%の多官能性イソシアネート化 合物で処理することにより、比較的粘度が低い硬 化剤マスターパッチを製造することができる。こ の硬化剤マスターバッチは貯蔵安定性に優れ、硬 化組成物の配合も容易にする。また120℃以上の 硬化反応において促進的に硬化する貯蔵安定性に 優れた1成分系エポキシ樹脂硬化組成物を可能に する。本発明の硬化剤マスターバッチはアニオン 重合型の硬化が可能であるばかりでなく、他の高 温硬化性の重付加型硬化剤、例えばジシアンジア ミドや酸無水物と併用されてはそれらの硬化温度 を効果的に低下させる潜在性の促進剤として有効 にはたらく。

この特性を生かして本発明の微細球状硬化剤粒子は広い分野に1成分エポキシ樹脂硬化組成物の 提供を可能にする。例を挙げれば、構造接着剤分





第 2 図



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

3
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.